

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-180719

(43)Date of publication of application: 13.08.1986

(51)Int.Cl.

A61K 35/30 A61K 37/20

(21)Application number: 60-019855

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

06.02.1985

(72)Inventor: KOJIMA ATSUSHI

YOKOYAMA TATSURO

MORI HARUKI ARITA MASANOBU

(54) METHOD FOR OBTAINING GANGLIOSIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a ganglioside present in a medium containing a specific organic solvent as a deposit in the presence of an alkali metal hydroxide or ammonia.

CONSTITUTION: A ganglioside dissolved in a solvent containing a lower alcohol, e.g. methanol or ethanol, is obtained as a deposit thereof having a high purity by keeping the system once at 30W60° C (phospholipid present in the crude ganglioside is removed by hydrolysis) in the presence of an alkali metal hydroxide or ammonia. The amount of the alkali metal hydroxide or ammonia to be used is preferably equivalent or more based on the sialic acid which is a constituent molecule of the ganglioside present in the solvent, and usually the same amount as the ganglioside W about 10 times based on the ganglioside.

EFFECT: The ganglioside can be recovered only by simple procedures such as alkali treatment and filtration, and most of the protein migrates into the filtrate and is removed.

19日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 180719

@Int Cl.4

庁内整理番号 識別記号

43公開 昭和61年(1986)8月13日

A 61 K 35/30 37/20 7138-4C 7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

69発明の名称

⑫発

ガングリオシドの取得方法

願 昭60-19855 ②特

昭60(1985)2月6日 ⑫出

砂発 明 島 者 小

温 横浜市西区境之谷23番地

勿発 明 者 横 山

明

辰 樹

郎

横浜市金沢区並木3-5-10-404

横浜市戸塚区犬山町22番地120

明 ⑫発 者 森

信 政

横浜市磯子区汐見台1-4-1409-902

有 仍出 顖 三井東圧化学株式会社

田

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

1.発明の名称

ガングリオシドの取得方法

- 2.特許請求の範囲
- 1) 低級アルコールを含有する溶媒中に溶解してい るガングリオシドを、アルカリ金属水酸化物又は アンモニアの存在下に析出物として取得する方法。
- 2) 低級アルコールがメタノール又はエタノールで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載の方法。
- 3) アルカリ金属水酸化物又はアンモニアの存在す る系を一旦40~60℃の温度に維持して行なう ことを特徴とする特許請求の範囲第1項又は第2 項に記載の方法。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は特定の有機溶媒を含む媒体に存在する ガングリオシドを取得する方法に関するものであ る。ガングリオシドは人及び動物の脳に多く含ま れている糖脂質の1種で、その構成成分の一つで

あるシアル酸の結合数及び結合位置によって多数 の分子種があり、ガングリオシドとはそれらの総 称である。

近年、ガングリオシドの生体内での作用の解明 ・が進歩しており、医薬品として中枢および末梢神 経系の刺激伝達障害の治療に利用されている。 従来技術

これまでガングリオシドの抽出、精製方法につ いて種々報告がなされている。例えば Svennerholm 与の方法(Biochim Biophys, acts, 617 巻(1980)97~109頁)によれば、組織からクロ ロホルム、メタノール及び水の混合溶液によって ・抽出し、フェルチの分配 (J. Folch, J. Biol. Ohem 226巻 (1957) 497-509頁)によってガン グリオシドを水性溶液として分離し、消泡剤を添 加しながら蒸発乾固し、粗製のガングリオシドを 得ている。また医薬品に応用する目的で別の抽出 法が特許出願されている。(フィディーア、ソシ エタ、ペル、アチオニ、特開昭 52-34912)この

方法では動物の脳からガングリオシドをテトラヒ

特開昭61-180719(2)

ドロフランにより抽出し、エーテルと水を加えて 分配し、下層の水性溶液をイオン交換カラムクロマトグラフィーで精製し、水酸化パリウムで沈澱として分離し、これを塩酸水溶液に溶解して透析したのち蒸発乾固し、前述のフォルチの分配により水性溶液とし凍結乾燥して製品としている。 解決しようとする問題点

29

このようにガングリオシドを含む大量の水性溶液からガングリオシドを単離する方法は、発泡を抑えながら蒸発乾固するか、水酸化パリウムにより不溶性塩を生成し塩酸で塩を脱離し透析したのち凍結乾燥するか、あるいはイオン交換カラムへ、吸、脱着する方法であり、いづれも大量のガングリオンドを調製することを非常に困難にしている。問題解決の手段

本発明者らは大量のガングリオシドを効率的に 精製取得する方法について研究を重ねた結果、動 物の脳から抽出したガングリオシドのメタノール 溶液をそのま、冷却するとガングリオシドが析出 することを見出し特許出願した(特願昭59-

好ましくは70%以上がよく、水溶液あるいは低級アルコールの含有率の小さい溶液には、メタノール、エタノール、ロープロパノールあるいは
180ープロパノール等の低級アルコールを単独または混合して追加するのが良い。低級アルコールの含有率が小さく、含水率が大きいとガングリオンドの回収率が低下する。

添加するアルカリ金属水酸化物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウムおよび水酸化リチウムがあり、その他アンモニア水でも良い。これらの効果はガングリオシドの回収率を著しくの他である。そしてアルカリ金属水酸化物あるにはアンモニアの存在する系を一旦30~60℃の温度に維持することは、粗製ガングリオシド中に共存するリン脂質を加水分解して除去することとは、粗製ガングリオシド中により取得されたガングリオシドの純度を高いカリ金属水酸化物あるいはアンモニアの使用量は溶媒中に存在するシアル酸と当量以上が好ましく、通常はガングリオシドと同量ないし

3 5 3 0 3) 。さらに研究の結果ガングリオンドの水溶液あるいは有機溶媒を含んだ水溶液に多量の低級アルコールを加えて冷却するとガングリオンドが折出することを見出した。そしてさらにいづれの場合も特にアルカリ金属水酸化物又はアンモニアの存在下ではガングリオンドの回収が量的にも質的にも著しく改善されることを見出して本発明を完成した。

本発明に言う低級アルコールを含有する溶媒とは、特にメタノールおよびエタノールを含有する溶媒であり、n-又は1so-ブロパノールを含むものであっても良い。そしてこの溶媒の元には少量のテトラヒドロフラン、クロロホルムあるいはエーテル等が存在していてもよい。例えば前述したフェルチの分配によって生じた上層あるいはテトラヒドロフラン、エーテルおよび水の分配によって生じた下層等に低級アルコールを添加したものがこれに当る。

また低級アルコールの含有率は約20%以上、

10倍量程度使用される。この処理方法としては ガングリオンドを含んだ溶液に低級アルコールと アルカリ金属水酸化物あるいはアンモニアを加え、 リン脂質を分解する場合にはこれが消失するまで 40~60℃で加熱撹拌したのち充分冷却して析出 を戸取する。低級アルコールの添加はリン脂質を 分解したあとでも良い。

発明の効果

本発明の方法によれば、従来、非常に困難であった強発泡性のガングリオシド水性溶液の濃縮によるガングリオシドの回収が、アルカリ処理と沪過といった簡単な操作のみとすることができる。ガングリオシドの回収率はアルカリ金属水酸を10~9 5 %に建する。さらに本発明の方法によれば90~9 5 %に建する。さらに本発明のもう一つの特徴は大いませんである。したがって前述したフォルチの上層から本発明の方法で得たガングリオシドは60~70%の純度をもち、若干の硫糖脂質、中性糖

特開昭61-180719(3)

脂質を含み、蛋白質、リン脂質をほとんど含んで いない。このガングリオシドをシリカゲルカラム クロマトグラフィーで処理することにより、容易 に精製して医薬用に供しうる。

本発明をさらに具体的に説明するために実施例 を示す。

実施例 1.

アセトンで脱脂、脱水した牛脳からメタノール で抽出したガングリオシドをクロロホルム、メタ ノールおよび水で分配した上層の水性溶液500㎡ (シアル酸 1.799、ガングリオシド換算 5.739含 有、水約240元 を含む) にメタノール700元と 水酸化ナトリウム239を加え、50℃で1時間撹 拌した。反応後0~5℃に冷却して析出物を吸引 沪過し、冷メタノール100ml で洗浄した。 減圧 乾燥して 8.29 のガングリオシドを得た。シアル 酸分析によるとガングリオシドの純度は64.3%で 回収率は92%であった。

、このガングリオシドは薄層クロマトグラフィー で展開し、レゾルシノールで発色させてガングリ

水50元()に水酸化ナトリウム10分を加え40 でで 1 時間処理したのちエタノール 2 0 0 mlを加 え次いで0~5℃に冷却し析出物を吸引炉過して 冷エタノール100㎡で洗浄し、減圧乾燥してガ ングリオシド 3.89 を回収した。純度 6 2.5 % 回 収率95%であった。

実施例 4.

粗ガングリオシド 2.09 (シアル酸 1 8.8 多含 む、ガングリオシドとして 1.29) をメタノール 100元に加温溶解し、少量の不溶物を沪過して 除去した。この溶液に10%カセイソーダのメタ ノール溶液12元を加え、冷却して析出物を沪取 し、冷メタノール20㎡で洗浄した。乾燥して結 晶 1.69を得た(シアル酸 2 1.6%を含む、ガン グリオシドとして 1.19) 回収率92%であった。

実施例4と同様のガングリオシドのメタノール 溶液を用いて、カセイソーダのメタノール溶液に かえて、渡アンモニア水 5 mlを加えて結晶 1.7 g を得た。(シアル酸20.3%を含む、ガングリオ

オシドの各分子種の組成をしらべたが、原料とし た水性溶液中の組成と変化がなかった。オルシノ ールで発色させると硫糖脂質および中性糖脂質の 存在が確認された。モリブデン酸、およびニンヒ ドリンによる発色はほとんど無かった。同様に沪 液を検査したところ、ニンヒドリンの発色が強く、 レゾルシノールの発色は弱く、他の発色はほとん ど無かった。

実施例 2.

実施例 1 と同様に処理したガングリオシドの水 性溶液 3 1 0 ml (ガングリオシドとして 6.9 8 mg/ml 含む、水約135元)に水酸化カリウム109をメ タノール 100元 に溶解して加え、40℃で1時 間撹拌したのちメタノール250㎖ を加え、次い で氷冷し、析出物を吸引沪過し冷メタノール50ml で洗浄し、減圧乾燥してガングリオシド 3.4 9回収 した。純度59.5%回収率93.6%であった。

実施例 3.

実施例1と同様に処理したガングリオシドの水 浴液100㎡(ガングリオシドとして 2.5 9合む、

シドとして 1.19) 回収率は92%であった。

三井東圧化学株式会社 特許出願人